(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 特 許 公 報 (B2)

(11)特許出願公告番号

特公平7-6982

(24) (44)公告日 平成7年(1995) 1月30日

(51) Int.Cl. ⁶		識別記号	庁内整理番号	FΙ	•	技術表示箇所
G01N 33/	/53	D	8310-2 J			
A61K 39/	/395	E	9284-4C			
C12N 5/	/10					
			8412-4B	C 1 2 N	5/ 00 B	
			9050-4B		15/ 00 C	
					発明の数1(全 4 頁)	最終頁に続く
(21)出願番号		特願昭60-248639		(71)出願人	999999999	
					株式会社ニチレイ	
(22)出顧日		昭和60年(1985)11月6日			東京都中央区築地6丁目19	番20号
				(72)発明者	秋山 徹	
(65)公開番号	特	開昭62-108157			東京都多摩市関戸291—8	ザ・スクエア
(43)公開日		和62年(1987) 5月	119日		B-1308	
			-	(72)発明者	江口 新比古	
					神奈川県川崎市川崎区鈴木	町1-1 味の
					素株式会社中央研究所内	
				(74)代理人	弁理士 戸田 親男	
				審査官	柏崎康司	
				(56)参考文献	就 Science (Was	hingto
				ľ	n, D. C.), 230 (473	0) , P. 1132
					-9, 1985	

(54) 【発明の名称】 抗 体

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】下記のペプチドにキャリヤー蛋白質を結合 してなるキャリヤー蛋白結合ペプチドを免疫源として得 られた抗体

Thr-Ala-Glu-Asn-Pro-Glu-Tyr-Leu-Gly-Leu-Asp-Val-Pro-Val

【発明の詳細な説明】

産業上の利用分野

この発明は抗体に関し、更に詳しくは、発癌に関与しているといわれているC-erbB-2遺伝子の産物に対する抗体 10 に関する。このような抗体は、癌の診断薬として使用できる。

従来の技術

C-erbB-2遺伝子は赤芽球症ウイルスの発癌遺伝子V-erbB 及び上皮増殖因子レセプターときわめて類似した構造を 2

もつ細胞性遺伝子で、増殖因子のレセプターをコードしていると考えられている。

この遺伝子は、ヒト顎下腺の腺癌、胃癌、乳癌等で遺伝子増幅や再配列をおこしており、これらの癌で多量に遺伝子産物を発現していることが明らかとなっている。また、神経/膠芽腫から見出されneuと名づけられた発癌遺伝子はC-erbB-2であることが明らかとなっている。従って、このようなC-erbB-2遺伝子産物に対する抗体はヒトの癌の診断に使用できる。

0 発明が解決しようとする問題点

この発明の目的は従って、C-erbB-2遺伝子産物に対する 抗体を得ることにある、C-erbB-2遺伝子産物に対する抗 体は癌の診断薬として使用できる。

問題点を解決するための手段

このような状況下において、本発明者らは、C-erbB-2遺

伝子産物のカルボキシルー末端の下記のアミノ酸配列 (以下「抗原ペプチド」と記す)を抗原としてC-erbB-2 遺伝子産物に対する抗体を得ることに成功した。 抗原ペプチド:

Thr-Ala-Glu-Asn-Pro-Glu-Tyr-Leu-Gly-Leu-Asp-Val-Pro-Val

抗原ペプチドを用いて抗血清を得るには、抗原ペプチド と適当なキャリヤー蛋白と結合せしめて後、抗原として 用いる。

キャリヤー蛋白としては、キーホールリンペットへモシ 10 アニン (KLH) , ウシ血清アルブミン等、従来知られているもののいずれも使用できる。キャリヤー蛋白と抗原ペプチドとを結合せしめるにはサイシニイミドを用いる方法 (T. Kitagawa etal, J. Biochem. 79, 233 (1976)) を用いればよい。

キャリヤー蛋白と抗原ペプチドとの結合物を用いて、マウス, ウサギ, ラット, ヒツジ党の動物を免疫する。免疫方法も又通常の方法でよい。

得られた抗血清より本発明の抗体を得る方法も従来知られているいずれの方法も採用できる。具体的には、例えば、採血後、抗血清を作成する、C-erbB-2遺伝子が多量に発現しているヒト胃癌細胞MKN7を35S-Metでラベルした後、細胞を可溶化し、採取した抗血清で免疫沈降を行なう。沈降した物質をSDS-電気泳動で解析し、分子量185,000のC-erbB-2蛋白が検出できるか否かで、C-erbB-2遺伝子産物に対する抗体があるか否かが判定できる。あるいは上記のように免疫した動物のリンパ球とミエローマとを融合させ、本発明の抗体を特異的に産生するハイブリドーマを得、これによってモノクローナル抗体として、本発明の抗体を得ることもできる。

このようにして得られた免疫グロブリンは、以下のような性質を有するものである。

1) 免疫グロブリンの種類 :IgG

2) 分子量

:150×103dalton

3) 分子吸光係数

$$E_{1 cm}^{1 \%} 280 \text{ nm} = 1 4.0$$

4)得られた抗体は、C-erbB-2遺伝子産物と反応する。 作用

本発明の抗体は癌の診断薬として使用できるほか、癌の治療薬として使用できる可能性がある。

実施例

(1) 抗原蛋白の調製

抗原性が高いペプチドは、C-erbB-2遺伝子構造から、Th r-Ala-Glu-Asn-Pro-Glu-Tyr-Leu-Gly-Leu-Asp-Val-Pro-Valとした。本ペプチドの合成はベックマン社990B自動ペプチド合成装置を用い固相法で行なった。

合成されたペプチドを、75%フッ化水素/25%アニソール中で30分間0℃で加温することにより樹脂から脱離し

た。合成されたペプチドは、SP-セファデックスカラム (2.5cm×50cm) (0.05M酢酸アンモニウム、pH7.0及び1 mlジチオスライトールで平衡化) に吸着させた。500ml の同緩衝液と、0.5M酢酸アンモニウム及び1mlジチオスライトールpH7.0、500mlのグラジエントで目的のペプチドを分画精製した。各画分をフルオロレスカミンでペプチドを検出し、ペプチド含有画分を集め、濃縮した。30%酢酸で平衡化したセファデックスG-10カラム(10cm×50cm)に上記濃縮液を加え蛋白画分を集めた。得られたペプチド画分を濃縮乾固した。ペプチドの構成アミノ酸組成は、ペプチドを1N塩酸で120℃1 晩の加水分解により調べた。加水分解物はアミノ酸アナライザーを用いて測定した。

ペプチドのアミノ酸組成は以下の通りであった。

Asn0. 9; Asp1. 0; Ala1. 0; Gly0. 9;

Glu2.0;Leu1.9;Thr1.0;Tyr0.9;

Prol. 9; Val2. 0

このペプチドにキャリヤー蛋白を以下のように付加させた。10mg/m1 (10mMリン酸バッファーpH7.0) にとかしたキーホールリンペットへモシアニンと63 μ 1 の15mg/m1mーマレイミドーNーハイドロキシサクシミドエステルとを混合し、30分間室温に保持反応した。反応液を4℃で、0.1M燐酸バッファー (pH6.0) で平衡化した「セファデックスG-25」を用いて、カラムクロマトグラフィを行った。2.3m1の活性化したキーホールリンペットへモハアニンと0.1m1の合成した当該ペプチド (10mg/m1にリン酸バッファーpH7.3+5mMEDTA) を混合し、pHを6.5にあわせ混合した。4時間室温で混合し、キーホールリンペットへモシアニンと合成した当該ペプチドを結合させた。結合したかいなかをSDSー電気泳動により確認した。

(2) 抗体の調製

30

得られたキャリヤーとペプチド結合物1mgをフロインド の完全アジュバンドと共にウサギの指掌部に注射した。 以後3週間間隔で200µgづつ4回ウサギ背皮下に免疫 した。最終免疫の後10日目に採取し血清を得た。血清を 遠心 (10000×g,5分) した上清に飽和硫安溶液 (pH7. 4) を加えて40%飽和とした。一晩氷冷下で撹拌した 後、10000×gにて5分間遠心し、沈殿物を得た。沈殿 物を蒸留水に溶かし、200倍量の0.15MNaClに対し、36時 40 間透析した。得られた抗血清2mlを10mMリン酸緩衝液(p H7.2) で平衡化したDEAE-セルロース (ワットマンDE3 2) カラム (1cm×15cm) に添加した。免疫グロブリン1g G画分は素通りして溶出されるので、この画分を回収し た。2mlの抗血清から24mgのIgGが得られた。集めたIgG を0.1M炭酸ナトリウム緩衝液 (pH9.0) に透析した。 次にキャリヤー蛋白に用いたキーホールランペットへモ シアニンに対する抗体を除去するため、キャリヤー蛋白 -結合セファロース4Bカラムを用いてキャリヤー蛋白抗 体を結合させた。すなわち、CNBr-活性化セファロース

4B (ファルマシア製17-0431-01) 0.5gを0.1M炭酸緩衝液 (pH9.0) 5mlに投入し、ただちに、キーホールランペッ トヘモシアニン25mgを加え、氷冷しながら24時間攪拌し た。このようにしてできたキャリヤー蛋白結合セファロ ース4Bを0.5cm×20cmのカラムにつめ、このカラムにIgG 画分2mlをのせた。洗浄用緩衝液 (0.15MNaCl/0.02M炭酸 ナトリウム緩衝液, pH8.0) で洗浄し、未結合のまま溶出 した蛋白をすべて集めた、得られたIgGはさらにペプチ ドを結合させたセファロース4Bカラムで精製した。ペプ チド結合セファロース4Bカラムの作成方法は前述の通 り、このペプチド結合セファロース4Bカラム (0.5cm×2) 0cm) に上記で得られたIgG画分をのせ、洗浄用緩衝液 (0.15MNaC1/0.02M炭酸ナトリウム緩衝液, pH8.0) で十 分洗浄し、0.17Mグリシン-塩酸緩衝液 (pH2.3) でカラ ムに吸着した抗ペプチド抗体を溶出させた。集めた溶出 液を0.15MNaC1に対して透析し、限外濾過で濃縮した。 このようにして2.5mg/mlのIgG溶液0.5mlを得た。

(3) C-erbB-2遺伝子産物抗体の性質

(3) - 1IgGであることの証明

精製したC-erbB-2蛋白抗体がIgGクラスであることは、 20 抗体のクラス別に作成された抗Ig抗体で免疫沈降するかとうかで判定できる、すなわち抗ウサギIgG抗体 (カッペル社製No. 0212-0124)、抗ウサギIgM抗体 (カッペル社製No. 0212-0234) を用いて免疫沈降した。方法はオクタロニー法を用いた。すなわち、1%の寒天中にあけた穴の中心に抗ウサギIg抗体3種を入れ、まわりの穴には抗体に対して1/20量から2倍づつ希釈した精製C-erbB-2遺伝子産物抗体を入れる。0℃で1晚放置後形成された沈降線を観察した所、精製C-erbB-2蛋白抗体は抗 30ウサギIgG抗体及び抗ウサギIgA+IgM+IgG抗体とのみ沈降したことからIgGであると確認できた。

(3) - 2分子量

精製したC-erbB-2遺伝子産物抗体の分子量はセファデックスG-100を用いるゲル濾過法により求めた。すなわち0.02M炭酸ナトリウム緩衝液で平衡化させたセファデックスG-100(1cm×100cm)カラムに1mgの精製C-erbB-2遺

伝子産物抗体をのせ、同緩衝液で展開した。

280nmの吸光度で溶出蛋白を検出し、分子量測定スタンダード (バイオラッド社製No. 151-1901, チログロブリン分子量670000, γ ーグロブリン158000, 卵白アルブミン44000, ミオグロビン17000, ビタミンB-121350) の溶出パターンと比較した所分子量150000の所にC-erbB-2遺伝子産物抗体が溶出した。

(3) - 3分子吸光係数

1mgの精製C-erbB-2遺伝子産物抗体を炭酸ナトリウム緩(pH9.0) 1mlに溶解し、280nmの吸光度を測定した所、1.40を示したので、本蛋白の分子吸光係数

$$E_{1}^{1} = 14.0$$

である。

(3) - 4 抗体の免疫特異性

C-erbB-2遺伝子の発現しているヒト胃癌MKN7細胞を100 μ Ci/mlの³5S-メチオニンでラベルする。ラベルされた細胞を洗浄した後、RIPA緩衝液(1 %NP-40,0.1%デオ20 キシコール酸ーNa塩,0.15MNaCl,1mMフェニルエチルスルフォニールフルオライド,50mMTris-HClpH7.4)に懸濁し、0℃にて20分溶解させた。溶出液を100,000×gにて30分間遠心後、上澄液を得た。この上澄液150μ1と前に得られた抗体10μ1を1時間0℃反応させた、抗原一抗体複合体はプロテインAセファロースCL-4B(ファルマシア製17-0780-01)であつめた。抗原一抗体複合体沈酸物をLaemmliの方法に従い10%SDS-gelにて電気泳動した。得られたゲルを常法に従ってラジオオートグラフィーにより分析した。

表1より明かなように、抗C-erbB-2遺伝子産物血清はヒト胃癌MKN7細胞から分子量185000の蛋白を沈降した。C-erbB-2遺伝子の発現していない正常細胞ではこの蛋白は沈降しない。また抗C-erbB-2遺伝子産物抗体を免疫に用いたペプチドで吸収してから同様の実験をおこなうと、この蛋白は沈降しないことがわかった。したがってC-erbB-2遺伝子産物抗体はC-erbB-2遺伝子産物を認識していることが明らかである。

表1. 抗C-erbB-2遺伝子産物抗体による免疫沈降物

	コントロール血清	抗C-erbB-2遺伝子産物抗体	抗C-erbB-2遺伝子産物抗体+ペプチド
正常細胞 CEF	4.5万蛋白	4.5万蛋白	4.5万蛋白
<i>"</i> 3Y1	4.5万蛋白	4.5万蛋白	4.5万蛋白
C-erbB-2発現細胞 (ヒト胃癌細胞MKN7)	4.5万蛋白	4.5万蛋白+18.5万蛋白	4.5万蛋白

フロントページの続き

(51) Int. Cl. ⁶	識別記号 广内整理番号	FI	技術表示箇所
C 1 2 N 15/02			
C 1 2 P 21/02	A 9282-4B		
G 0 1 N 33/574	Z 9015-2 J		
// C07K 7/08	8318-4H		
CO7K 99:00			